

(2) Евиденција из става 1. овог члана води се у на Обрасцу број 2. из Прилога 2. овог правилника, који чини његов саставни дио.

Члан 27.

Евиденције из чл. 24, 25. и 26. овог правилника воде се у Одсеку за правне и опште послове Агенције.

Члан 28.

(1) Агенција сачињава план безбједности, који садржи техничке и организационе мјере за безбједност података

који се обрађују у Агенцији, а у складу са чланом 11. став 4. Закона.

(2) Процјену адекватности техничких и организационих мјера из става 1. овог члана врши стручни колегијум Агенције најмање једном годишње.

Члан 29.

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у “Службеном гласнику Републике Српске”.

Број: 08/3-020-2/16
27. јуна 2017. године
Бањалука

В.д. директора,
Свјетлана Кусић, с.р.

ПРИЛОГ 1.

Образац број 1.
Република Српска
Министарство правде
Агенција за управљање одузетом имовином

(организациона јединица)

ЕВИДЕНЦИЈА О ЛИЧНИМ ПОДАЦИМА ДАТИМ НА КОРИШТЕЊЕ ТРЕЋОЈ СТРАНИ И СВРСИ ЗА КОЈУ СУ ЛИЧНИ ПОДАЦИ ДАТИ

Редни број	Запослени који обрађује личне податке (име и презиме, радно мјесто, организациона јединица)	Трећа страна	Датум издавања личних података	Врста личних података који се дају на коришћење	Правни основ и сврха за коју се лични подаци дају	Напомена

ПРИЛОГ 2.

Образац број 2.
Република Српска
Министарство правде
Агенција за управљање одузетом имовином

(организациона јединица)

ЕВИДЕНЦИЈА О ОДБИЈЕНИМ ЗАХТЈЕВИМА НОСИЛАЦА ЛИЧНИХ ПОДАТАКА ЗА ПРУЖАЊЕ ИНФОРМАЦИЈЕ У ВЕЗИ СА ОБРАДОМ ЊЕГОВИХ ЛИЧНИХ ПОДАТАКА

Редни број	Име и презиме носиоца личних података	Број и датум захтјева	Садржај захтјева	Број и датум рјешења о одбијању захтјева	Разлог одбијања захтјева	Напомена

Фонд здравственог осигурања Републике Српске

На основу члана 48. Закона о здравственом осигурању (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 18/99, 51/01, 70/01, 51/03, 57/03, 17/08, 1/09, 106/09 и 110/16), члана 47. став 1. тачка а) Правилника о садржају, обиму и начину остваривања права на здравствену заштиту (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 102/11, 117/11, 128/11, 101/12, 28/16 и 83/16) и члана 17. Статута Фонда здравственог осигурања Републике Српске (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 6/04, 19/05, 63/08, 64/09, 105/09, 119/11, 113/14 и 30/16), Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, на VII редовној сједници, одржаној 6.7.2017. године, д о н и о ј е

ОДЛУКУ

О ИЗМЈЕНАМА И ДОПУНАМА ОДЛУКЕ О УСВАЈАЊУ ЛИСТЕ ЛИЈЕКОВА

I

У Одлуци о усвајању Листе лијекова (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 104/15, 111/15, 17/16, 34/16, 83/16, 100/16, 102/16 и 42/17) у Прилогу број 1 - Основна листа - Листа А, у групи А - Алиментарни тракт и метаболизам; А10 - Антихипергликемици (лијекови за лијечење дијабетеса); А10В - Орални антихипергликемици, бришу се лијекови и индикација:

АТС	INN	Облик лијека	Доза
A10BD08	вилдаглиптин, метформин ¹	филм-таблете	(50 + 850) mg (50 + 1000) mg
A10BD13	алоглиптин, метформин ¹	филм-таблете	(12,5 + 850) mg (12,5 + 1000) mg
A10BH01	ситаглиптин ¹	филм-таблете	100 mg
A10BH02	вилдаглиптин ¹	таблете	50 mg
A10BH04	алоглиптин ¹	филм-таблете	12,5 mg; 25 mg
A10BH05	линаглиптин ¹	филм-таблете	5 mg
ИНДИКАЦИЈА	1 - За додатну терапију стандардним антидијабетичима код гојазних болесника са дијабетесом типа 2 старијих од 18 година и нерегулисаној гликемијом (HbA1c > 7,0%), уз препоруку специјалисте ендокринолога.		

У истом прилогу и Листи, у групи N - Нервни систем (лијекови који дјелују на нервни систем); N05 - Психолептици; N05B - Анксиолитици код лијека АТС: N05BA12, INN: алпразолам; облик лијека: таблете, у колони: "Доза" брише се текст: "0,25 mg".

У истом прилогу и Листи, у групи R - Респираторни систем; R03 - Лијекови за лијечење опструктивних плућних болести; R03A - Адуренергици, инхалациони, бришу се лијек и индикација:

АТС	INN	Облик лијека	Доза
R03AC18	индакатерол ²	прашак за инхалацију, тврда капсула	150 mcg; 300 mcg
ИНДИКАЦИЈА	2 - ХОПБ (J44)		

У истом прилогу, Листи, групи и подгрупи, код R03B - Остали лијекови за лијечење опструктивних плућних болести, инхалациони, бришу се лијекови и индикација:

АТС	INN	Облик лијека	Доза
R03BV04	тиотропијум ³	прашак за инхалацију у тврдој капсули	0,018 mg
		раствор за инхалацију	2,5 mcg/дозе
R03BV06	гликопиронијум бромид ³	прашак за инхалацију, тврда капсула	44 mcg
ИНДИКАЦИЈА	3 - ХОПБ (J44)		

II

У истом прилогу - Листа Б, у групи А - Алиментарни тракт и метаболизам; А10 - Антихипергликемици (лијекови за лијечење дијабетеса); А10В - Орални антихипергликемици код лијека АТС: А10ВВ12, INN: глимепирид; облик лијека: таблете, у колони: "Доза" брише се текст: "1 mg".

У истом прилогу, Листи, групи и подгрупи додају се лијекови и индикација:

АТС	INN	Облик лијека	Доза
A10BD08	вилдаглиптин, метформин ⁴	филм-таблете	(50 + 850) mg (50 + 1000) mg
A10BD13	алоглиптин, метформин ⁴	филм-таблете	(12,5 + 850) mg (12,5 + 1000) mg
A10BH01	ситаглиптин ⁴	филм-таблете	100 mg
A10BH02	вилдаглиптин ⁴	таблете	50 mg
A10BH04	алоглиптин ⁴	филм-таблете	12,5 mg; 25 mg
A10BH05	линаглиптин ⁴	филм-таблете	5 mg
ИНДИКАЦИЈА	4 - За додатну терапију стандардним антидијабетичима код гојазних болесника са дијабетесом типа 2 старијих од 18 година и нерегулисаној гликемијом (HbA1c > 7,0%), уз препоруку специјалисте ендокринолога.		

У истом прилогу и Листи, у групи В - Крв и крвотворни органи; В01 - Антикоагуланси; В01А - Антикоагуланси (анти-тромботичка средства), код лијека АТС: В01АС30, INN: дипиридамо, ацетилсалицилна киселина; облик лијека: капсуле са прилагођеним ослобађањем; доза: (200 + 25) mg, мијења се индикација и гласи:

"Превенција секундарног мозданог удара и пролазних исхемијских мозданих напада (ТИА) по препоруци неуролога уз ограничење примјене до шест мјесеци".

У истом прилогу, Листи, групи и подгрупи, код лијека АТС: В01АС30, INN: клопидогрел, ацетилсалицилна киселина; облик лијека: филм-таблете; доза: (75 + 100) mg, мијења се индикација и гласи:

"Превенција секундарног мозданог удара и пролазних исхемијских мозданих напада (ТИА) по препоруци неуролога уз ограничење примјене до шест мјесеци".

У истом прилогу, Листи, групи и подгрупи, код лијека АТС: В01АФ01, INN: ривароксабан; облик лијека: филм-таблете; доза: 15 mg и 20 mg, мијења се индикација и гласи:

"Секундарна превенција мозданог удара према препоруци неуролога из јединице за моздани удар уз ограничење примјене до шест мјесеци. Примарна превенција исхемијског мозданог удара код пацијената са невалвуларном атријалном фибрилацијом по препоруци кардиолога уз ограничење примјене до шест мјесеци".

У истом прилогу, Листи и групи, код В03 - Антианемици (лијекови за лијечење анемије), В03А - Препарати гвожђа, брише се лијек:

АТС	INN	Облик лијека	Доза
В03АА03	гвожђе (II) - глуконат, манган-глуконат, бакар-глуконат	орални раствор	(50,00 + 1,33 + 0,70) mg/10 ml

У истом прилогу и Листи, у групи С - Кардиоваскуларни систем; С01 - Терапија болести срца; С01Е - Остали лијекови у терапији болести срца, код лијека АТС: С01ЕВ15, INN: триметазидин, облик лијека: таблете са прилагођеним ослобађањем; доза: 35 mg, мијења се индикација и гласи:

“Angina pectoris (I20) по препоруци кардиолога”.

У истом прилогу, Листи и групи, код С05 - Вазопротективи; С05С - Лијекови за стабилизацију капилара, бришу се лијекови и индикација:

АТС	INN	Облик лијека	Доза
С05СА03	диосмин ⁵	филм-таблете	600 mg
С05СА53	диосмин, хисперидин ⁵	филм-таблете	(450 + 50) mg
ИНДИКАЦИЈА	5 - Хронична венска инсуфицијенција, по препоруци васкуларног хирурга или ангиолога.		

У истом прилогу, Листи и групи, код С07 - Блокатори бета-адренергичких рецептора; С07А - Блокатори бета-адренергичких рецептора, код лијека АТС: С07АГ02, INN: карведилол; облик лијека: таблете, у колони: “Доза” брише се текст: “6,25 mg”.

У истом прилогу и Листи, у групи R - Респираторни систем; R03 - Лијекови за лијечење опструктивних плућних болести; R03А - Адренергици, инхалациони, додају се лијек и индикација:

АТС	INN	Облик лијека	Доза
R03AC18	индакатерол ²	прашак за инхалацију, тврда капсула	150 mcg; 300 mcg
ИНДИКАЦИЈА	2 – ХОПБ (J44)		

У истом прилогу, Листи, групи и подгрупи, код R03В - Остали лијекови за лијечење опструктивних плућних болести, инхалациони, додају се лијекови и индикација:

АТС	INN	Облик лијека	Доза
R03ВВ04	тиотропијум ³	прашак за инхалацију у тврдој капсули	0,018 mg
		раствор за инхалацију	2,5 mcg/дозе
R03ВВ06	гликопиронијум бромид ³	прашак за инхалацију, тврда капсула	44 mcg
ИНДИКАЦИЈА	3 – ХОПБ (J44)		

III

Ова одлука ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у “Службеном гласнику Републике Српске”, а примјењиваће се од 1.8.2017. године.

Број: 02/002-3973-3/17
6. јула 2017. године
Бањалука

Предсједник
Управног одбора,
Др **Сњежана Новаковић Бурсаћ**, с.р.

На основу члана 48. Закона о здравственом осигурању (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 18/99, 51/01, 70/01, 51/03, 57/03, 17/08, 1/09, 6/09 и 110/16), члана 17. Статута Фонда здравственог осигурања Републике Српске (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 6/04, 19/05, 63/08, 64/09, 105/09, 119/11, 113/14 и 30/16), члана 34. став 2. и члана 48. став 2. Правилника о садржају, обиму и начину остваривања права на здравствену заштиту (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 102/11, 117/11, 128/11, 101/12, 28/16 и 83/16), члана 68. став 3. Правилника о праву на медицинска средства (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 114/12, 59/14, 94/14, 100/14, 61/16 и 7/17) и члана 6. став 2. Правилника о условима и начину остваривања права на продужену медицинску рехабилитацију у специјализованим установама за рехабилитацију (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 63/10 и 59/14), Управни одбор Фонда здравственог осигурања Републике Српске, на VII редовној сједници, одржаној 6.7.2017. године, донио је

ОДЛУКУ

О ИЗМЈЕНИ ОДЛУКЕ О ДОДЈЕЉИВАЊУ, КОРИШЋЕЊУ И КОНТРОЛИ КОРИШЋЕЊА ШИФАРА

I

У Одлуци о додјеливању, коришћењу и контроли коришћења шифара (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 72/13 и 88/13) тачка V мијења се и гласи:

“V

Права и обавезе Фонда, здравствене установе и доктора у вези са коришћењем шифре регулишу се уговором о пружању и финансирању здравствене заштите осигураним лицима који се закључује између Фонда и здравствене установе.

Доктор је дужан да додијелјену шифру користи искључиво на начин прописан овом одлуком и закљученим уговором.”

II

Ова одлука ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у “Службеном гласнику Републике Српске”.

Број: 02/002-3973-4/17
6. јула 2017. године
Бањалука

Предсједник
Управног одбора,
Др **Сњежана Новаковић Бурсаћ**, с.р.

Регулаторна комисија за енергетику Републике Српске

На основу одредби члана 23. алинеја 5. и члана 54. став 1. Закона о електричној енергији (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 8/08, 34/09, 92/09 и 1/11), члана 190. ст. 1. и 2. Закона о општем управном поступку (“Службени гласник Републике Српске”, бр. 13/02, 87/07 и 50/10), члана 10. став 1. тачка 5. Статута Регулаторне комисије за енергетику Републике Српске - Пречишћени текст (“Службени